**投资者关系活动记录表**

证券简称：华纳药厂 股票代码：688799 编码：2025-005

|  |  |
| --- | --- |
| 投资者关系活动类别 | ☑特定对象调研； □分析师会议；  □媒体采访； □业绩说明会；  □新闻发布会； □路演活动；  □现场参观； □其他： |
| 参与单位名称 | 国盛证券有限责任公司、南方基金管理股份有限公司、平安证券股份有限公司、国泰基金管理有限公司、广东正圆私募基金管理有限公司、常州投资集团有限公司、招商证券股份有限公司、上海慎知资产管理合伙企业（有限合伙）、中泰证券股份有限公司、东吴证券股份有限公司、华福证券有限责任公司、富国基金管理有限公司、东方基金管理股份有限公司、上海沣谊投资管理有限公司、北京颐和久富投资管理有限公司、广州市圆石投资管理有限公司、泰康资产管理有限责任公司 |
| 时间 | 2025年6月11日、2025年6月12日、2025年6月13日 |
| 地点 | 公司会议室、电话会议 |
| 公司接待人员姓名 | 董事会秘书乔桥先生  证券事务代表张东彪先生 |
| 投资者关系活动 主要内容介绍 | **一、公司基本情况介绍**  董事会秘书乔桥先生对公司基本情况进行简要介绍。  **二、投资者互动问答**  1、请您介绍一下公司去年及今年一季度的主要经营情况  公司2024年度实现营业收入14.13亿元，同比减少1.38%；实现归属于上市公司股东的净利润1.64亿元，同比减少22.24%。2025年第一季度实现营业收入3.36亿元，实现归属于上市公司股东的净利润0.41亿元。其中，2024年度公司制剂收入10.52亿元，同比减少5.52%；原料药及中间体收入3.46亿元，同比增长20.34%。制剂收入下滑主要受到吸入用乙酰半胱氨酸溶液在区域联盟集采价格下降的影响。2024年度公司研发费用15,833.21万元，较上年同期增长53.45%，公司研发费用的增长是由于创新药研发项目持续推进以及仿制药研发项目投入增加共同导致。具体情况见公司在上海证券交易所网站披露的公告。  2、请您介绍一下公司对致根医药的持股情况及未来的安排。  公司目前在上海致根医药科技有限公司的持股比例为38.10%。致根医药拟引入战略投资者进行增资扩股，增资金额合计不超过7000万元，目前尚未签署《投资协议》，具体内容见公司于2025年4月22日在上海证券交易所网站披露的《湖南华纳大药厂股份有限公司关于控股子公司增资扩股引入战略投资者暨关联交易的公告》。公司将按照相关规定及时履行信息披露义务，请关注公司公告。  3、请公司介绍一下ZG-001的情况。  ZG-001胶囊是上海致根医药科技有限公司自主开发的具有全新结构的新型抗抑郁药，属于1类新药，拟用于治疗成人伴有自杀意念或行为的重性抑郁障碍（MDSI）。  ZG-001已经顺利完成Ⅰ期临床试验，试验主要目的为评估ZG-001在健康受试者中的安全性，以及药代动力学性能等。此次临床研究结果表明，ZG-001安全性优异，未见超过1级不良反应，针对氯胺酮相关副作用而设计的安全性量表（CADSS、MOAA/S、PWC-20），未见氯胺酮相关的分离、镇静症状，停药未见戒断症状。  ZG-001正在开展Ⅱa期临床试验，预计今年完成Ⅱa临床试验，并将根据临床试验进展情况开展Ⅱb期临床试验。实际的研发进展情况可能受到多种因素影响，存在一定不确定性，请关注公司公告。  4、请介绍一下ZG-002的情况。  ZG-002是上海致根医药科技有限公司自主开发的具有全新结构的新型抗自身免疫性疾病的药物，属于1类新药，拟用于治疗中重度斑块状银屑病。ZG-002项目正在开展Ⅰ期临床试验，预计今年完成I期临床试验，并将根据临床试验进展情况开展Ⅱ期临床试验。实际的研发进展情况可能受到多种因素影响，存在一定不确定性，请关注公司公告。  5、公司濒危动物药材替代品研发项目进展情况如何？  濒危动物药材替代品项目相关政策逐渐清晰，2024年10月国家药监局、国家中医药局联合发布《国家药监局 国家中医药局关于支持珍稀濒危中药材替代品研制有关事项的公告》中提出了一系列有关珍稀濒危中药材替代品研制的支持措施，2024年12月国家药品监督管理局药品审评中心发布了《濒危动物类中药材人工制成品研究技术指导原则（试行）》等指导原则为研发提供指导。  在相关审评审批政策指南清晰的背景下，ZY系列濒危动物药材替代品各个项目的研究工作稳步推进。其中，ZY022项目预计年内完成IND申请，进入I期临床试验。实际的研发进展情况可能受到多种因素影响，存在一定不确定性，请关注公司公告。  6、请公司介绍一下乾清颗粒的情况。  乾清颗粒是公司自主研发的中药1.1类创新药，主要用于风热邪毒侵袭肺卫所致发热恶风，咽红肿痛，咳嗽痰黄，鼻塞流黄浊涕，口渴欲饮，舌红苔黄等症，普通感冒有上述症状者。乾清颗粒目前已完成Ⅱ期临床试验，启动Ⅲ期临床试验相关筹备工作。实际的研发进展情况可能受到多种因素影响，存在一定不确定性，请关注公司公告。  7、多库酯钠片销售情况如何？  公司多库酯钠片是国内独家制剂品种。基于多库酯钠片等高端仿制药产品在医疗机构终端的认知障碍，公司组建了针对医疗机构终端提供专业服务的团队，积极推动相关产品入院和销售工作。近年来，公司产品覆盖的医疗终端数量持续增加，多库酯钠片的销量持续增长，2024年多库酯钠片销售量增长突破30%。  8、请公司介绍一下溴夫定片的情况。  溴夫定片适用于免疫功能正常的成年急性带状疱疹患者的早期治疗。溴夫定是一种与核苷极为相似的物质，可以抑制水痘-带状疱疹（VZV）的复制。在病毒感染的细胞中，溴夫定进行一系列的磷酸化，在细胞内的磷酸转化过程由病毒胸苷激酶催化，最终形成溴夫定三磷酸盐，其可以抑制病毒的复制。这个过程只有在病毒感染的细胞中进行，因此溴夫定的抗病毒作用具有高度的选择性。公司溴夫定片及溴夫定原料药均已于2023年获批，目前溴夫定片已正式上市销售，竞争格局较好。  **风险提示：公司经营目标的实现及相关产品规划的实现受到宏观经济、行业政策、市场情况等多方面因素的影响，存在不确定性，部分前瞻性陈述并非历史事实，不代表公司对经营业绩的预测及投资者的业绩承诺，请投资者对此保持足够的风险意识，注意投资风险。** |
| 附件清单（如有） |  |